WELTORGANISATION FUR GEISTIGES EIGENTUM

Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 6:

C07D 263/24, A61K 31/42

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer:

WO 97/15561

A1

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum:

1. Mai 1997 (01.05.97)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/DE96/00259

(22) Internationales Anmeldedatum: 9. Februar 1996 (09.02.96)

(81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, CN, CZ, FI, HU, JP, KR, MX, NO, NZ, PL, RU, SK, TR, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

(30) Prioritätsdaten:

195 40 475.0

20. Oktober 1995 (20.10.95) DE Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht.

(71) Anmelder: SCHERING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Mullerstrasse 178, D-13353 Berlin (DE).

(72) Erfinder: LAURENT, Henry; Glambecker Weg 21, D-13467 Berlin (DE). OTTOW, Eckhard; Moltkestrasse 48, D-12248 Berlin (DE). KIRSCH, Gerald; Luciusstrasse 6B, D-14199 Berlin (DE). WACHTEL, Helmut; Suarezstrasse 72, D-14057 Berlin (DE). SCHNEIDER, Herbert; Duisburger Strasse 20, D-10707 Berlin (DE). FAULDS, Daryl; 136 Reed Boulevard, Mill Valley, CA 94941 (US). DINTER, Harald; 80 De La Guerra, San Rafael, CA 94903 (US).

(54) Title: CHIRAL METHYL PHENYL OXAZOLIDINONES

(54) Bezeichnung: CHIRALE METHYLPHENYLOXAZOLIDINONE

(57) Abstract

The invention relates to (R)-(-)- methyl phenyl oxazolidinone derivatives of formula (I), and the preparation and use thereof in drugs, formula in which R is a hydrocarbon radical with up to 5 C-atoms.

(57) Zusammenfassung

(R)-(-)-Methylphenyloxazolidinon-Derivate Formel (I), deren Herstellung und Verwendung in Arzneimitteln werden beschrieben, worin R einen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 5 C-Atomen bedeutet.

(I)

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AM	Armenien	GB	Vereinigtes Königreich	MX	Mexiko
AT	Österreich	GE	Georgien	NE	Niger
ΑU	Australien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BB	Barbados	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BE	Belgien	HU	Ungarn	NZ	Neusceland
BF	Burkina Faso	IE	Irland	PL	Polen
BG	Bulgarien	IT	Italien	PT	Portugal
BJ	Benin	JP	Japan	RO	Ruminien
BR	Brasilien	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
BY	Belarus	KG	Kirgisistan	SID	Sudan
CA	Kanada	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KR	Republik Korea	SG	Singapur
CG	Kongo	KZ	Kasachstan	12	Slowenien
CH	Schweiz	LI	Liechtenstein	SK	Slowakei
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Senegal
CM	Kamerun	LR	Liberia	SZ	Swasiland
CN	China	LK	Litaven	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ.	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	IT	Trinidad und Tobago
DK	Dinemark	MD	Republik Moldau	ÜA	Ukraine
EE	Extland	MG	Madagaskar	UG	
ES	Spanien	ML	Mali	US	Uganda
FI	Finnland	MN	Mongolei	UZ	Vereinigte Staaten von Amerik: Usbekistan
FR	Frankreich	MR	Mauretanien	VN	*****
GA	Gabon	MW	Malawi	A.M	Vietnam

WO 97/15561 PCT/DE96/00259

Chirale Methylphenyloxazolidinone

Die Erfindung betrifft (R)-(-)-Methylphenyloxazolidinon-Derivate, das Verfahren zu deren Herstellung und deren Verwendung als Arzneimittel.

Aus dem US-Patent 4.186.129 ist bekannt, daß Phenyloxazolidinon-Derivate phosphodiesterasehemmende Eigenschaften besitzen und darüberhinaus zentraldepressiv, antidopaminerg, antinoziceptiv und antikonvulsiv wirken. Ferner wird in EP-0198919 beschrieben, daß Phenyloxazolidinone bei topischer Applikation antiinflammatorische Eigenschaften besitzen und in EP-0270482 wird die gute neuropsychotrope Wirksamkeit von Phenyloxazolidinonen offenbart.

In diesen Publikationen wird nur erwähnt, daß die Auftrennung des Racemats in die Antipoden mit den üblichen Methoden erfolgen kann, ohne daß die Enantiomeren dargestellt und deren pharmakologische Aktivität untersucht bzw. die Reinheit der erhaltenen Verbindungen festgestellt wurde. Um die Nebenwirkungen von Arzneimitteln herabzusetzen, ist es wünschenswert, eine einheitliche Wirksubstanz zu verabreichen, die in geringen Dosierungen angewendet werden kann.

Es wurde nun gefunden, daß R-konfigurierte Methylphenyloxazolidinon-Derivate besonders wirksam sind und zur Verwendung als Arzneimittel besser geeignet sind als das Racemat.

Die Erfindung betrifft (R)-(-)-Methylphenyloxazolidinone der Formel I,

$$CH_3O \longrightarrow H_3C_1O \longrightarrow O$$

worin

R einen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 5 C-Atomen bedeutet.

Als Kohlenwasserstoffrest sei beispielsweise Ethyl, Propyl, Isobutyl, Isobutenyl, Butyl, Cyclobutyl und Cyclopentyl genannt.

Die Verbindungen der Formel I inhibieren auch die TNF-Produktion und sind daher zur Behandlung von Krankheiten geeignet, die über die Aktivierung von TNF vermittelt werden.

WO 97/15561 PCT/DE96/00259

2

Unter Krankheiten, die durch TNF vermittelt werden, sind sowohl Krankheiten zu verstehen, die durch Produktion von TNF ausgelöst werden wie auch Krankheiten, bei denen durch TNF andere Cytokine wie beispielsweise Il-1 oder Il-6 beeinflußt werden.

Unter TNF ist sowohl TNF- α als auch TNF- β zu verstehen, die beide durch die Verbindungen der Formel I antagonisiert werden. Bevorzugt wird TNF- α inhibiert.

Die Verbindungen der Formel I eignen sich daher zur Herstellung eines pharmazeutischen Präparates, das zur Behandlung und Prophylaxe von Erkrankungen in Lebewesen verwendet wird, die durch Stimulation von TNF ausgelöst werden. Als Erkrankungen, die durch excessive oder unregulierte TNF-Stimulation beeinflußt werden sind beispielsweise allergische und inflammatorische Erkrankungen, Autoimmunerkrankungen, pulmonare Erkrankungen, infektiöse Erkrankungen und Knochenresorptionserkrankungen bekannt wie Rheumatoide Arthritis, Rheumatoide Spondylitis, Osteoarthritis, Gicht, Sepsis, septischer Schock, Endotoxin-Schock, Gramnegative Sepsis, Toxisches Schocksyndrom, ARDS (Akutes Atemnotsyndrom), Pulmonare Sarkoidose, Asthma, Silikose, Kachexie, Colitis ulcerosa, Morbus Crohn, Osteoporose, Organschädigung nach Reperfusion, inflammatorische Erkrankungen des ZNS wie Cerebrale Malaria, Multiple Sklerose, Panencephalitis, Infektionserkrankungen wie AIDS, Rinderwahnsinn, inflammatorische Erkrankungen der Haut wie Urticaria, Psoriasis, Atopische Dermatitis, Kontaktdermatitis, Lupus Erythematosus sowie Diabetes Insipidus, Neuroprotection z. B. bei Morbus Parkinson, Demenz beispielsweise nach Multiinfarkten und Schlaganfall.

Die Wirksamkeit der Verbindungen der Formel I in den genannten Indikationen kann durch entsprechende übliche pharmakologische Teste gezeigt werden.

Die neuen (R)-(-)-Methylphenyloxazolidinone können aus dem Racemat durch Chromatographie an chiralen Säulen oder über Diastereomeren mit optisch aktiven Hilfsstoffen erhalten werden. Als optisch aktiver Hilfsstoff ist beispielsweise (R)-1-(1-Naphthyl)-ethylisocyanat geeignet, das die Herstellung der optisch aktiven Verbindung auf einfachem Weg in guten Ausbeuten und hoher Reinheit ermöglicht. Die Umsetzung wird in inerten Lösungsmitteln wie Toluol, Benzol u. a. oder deren Gemischen in Gegenwart einer organischen Base, beispielsweise einem tertiären Amin wie Triethylamin bei erhöhter Temperatur bzw. Siedetemperatur des Reaktionsgemisches vorgenommen. Das erhaltene Gemisch der diastereomeren Allophanate wird durch Chromatographie an Silicagel quantitativ in die Komponenten aufgetrennt. Die separierten diastereomeren Allophanate werden anschließend durch Behandlung mit Basen beispielsweise mit Alkalialkoholaten in polaren Lösungsmitteln in die optisch aktiven

Methylphenyloxazolidinone aufgespalten. Als polare Lösungsmittel sind beispielsweise cyclische und acyclische Ether wie Tetrahydrofuran, Dioxan, Diethylether geeignet. Zweckmäßigerweise wird die Umsetzung unter Inertgas durchgeführt.

Die Erfindung umfaßt auch das Verfahren zur Herstellung der Verbindungen der Formel I dadurch, daß man deren Racemat mit einem optisch aktiven Hilfsstoff in das Diastereomerengemisch überführt und anschließend den optisch aktiven Hilfsstoff abtrennt oder deren Racemat an chiralen Säulen chromatographiert. Die Herstellung der Verbindungen der Formel I kann auch durch Trennung von (R,S)-5-(3-Benzyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxaxolidinon beispielsweise durch Chromatographie und anschließender Abspaltung der Benzylgruppe und Veretherung erfolgen. Die Abspaltung der Benzylgruppe erfolgt beispielsweise durch Hydrierung in Gegenwart eines Katalysators wie beispielsweise Palladium auf einem geeigneten Träger in inerten Lösungsmitteln wie Ethylacetat. Die anschließende Veretherung des Hydroxyderivates erfolgt in Gegenwart von Basen mit einem reaktiven Derivat wie Halogenid, Tosylat oder Mesylat in polaren Lösungsmitteln wie Dimethylformamid oder Alkoholen bei Temperaturen bis zum Siedepunkt des Lösungsmittels. Als Basen sind z. B. Alkaliverbindungen wie Natrium- oder Kaliumhydroxide, -carbonate, -alkoholate oder -hydride geeignet.

Enthält der Substituent R eine Doppelbindung, so kann diese in üblicher Weise zum entsprechenden Alkylderivat reduziert werden. Beispielsweise kann die Reduktion katalytisch mit Palladium/Kohle in einem inerten Lösungsmittel bei Raumtemperatur oder erhöhter Temperatur erfolgen.

Die erfindungsgemäßen Verfahren ermöglichen die Herstellung der Verbindungen der Formel I in 99%iger Reinheit.

Am Beispiel von 5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon (Verbindung 1) kann gezeigt werden, daß die optisch aktive (R)-(-)-Verbindung überraschenderweise die wirksame Verbindung darstellt.

Die verbesserte Wirksamkeit der neuen chiralen Methylphenyloxazolidinon-Derivate im Vergleich mit dem Racemat kann anhand der für Phosphodiesterase Typ IV (PDE IV)-Inhibitoren charakteristischen Head twitch- und Grooming-Reaktion an Ratten gezeigt werden. Das Racemat und die entsprechenden Enantiomeren wurden männlichen Wistar-Ratten intraperitoneal (i. p.) verabreicht und das Auftreten von Head twitches und Grooming während der 15. – 75. Minute nach Injektion durch Beobachtung erfaßt. Wie

aus der Tabelle 1 ersichtlich ist, erwies sich das (S)-(+)-Enantiomer gegenüber dem Racemat als 4fach (Head twitches) bzw. 60fach (Grooming) schwächer wirksam, während das (R)-(-)-Enantiomer 4fach stärker (Head twitches) bzw. gleich wirksam (Grooming) im Vergleich zum Racemat war.

Tabelle 1

Verbindung	Head twitch-Test MED i. p. [mg/kg]	Grooming MED i. p. [mg/kg]	
<i>(R)</i> -(-)-1	0.39	0.1	
<i>(R,S)</i> -1	1.56	0.1	
<i>(S)</i> -(+)-1	6.25	6.25	

MED: Minimale effektive Dosis, d. h. die niedrigste Dosis, welche einen statistisch signifikanten Effekt bewirkt.

Die Wirkung der Enantiomeren auf das Zentralnervensystem wurde durch Untersuchung des Verdrängungsvermögens von radioaktiv markiertem Rolipram von Hirnhomogenaten in vitro untersucht (Eur. J. Pharmacol., Vol. 127, 105-115 (1986)). Die IC₅₀-Werte (diejenige Konzentration, bei der 50 % Hemmwirkung eintritt) wurden in die Inhibitionskonstante K_i umgewandelt, die nach folgender Formel berechnet wird:

$$K_i = IC_{50} / [1 + (L/K_D)],$$

worin L die Konzentration des radioaktiven Tracers und K_D die Dissoziationskonstante der ³H-Roliprambindung, die getrennt ermittelt wird, bedeutet.

Tabelle 2

R	Racemat K _i [nM]	(R)-(-)-Isomer K _i [nM]	<i>(S)-</i> (+)-lsomer K _i [nM]
Ethyl-	0.68	0.33	20
Propyl-	0.61	0.24	16
Cyclopentyl-	0.57	0.34	3.0

Makrophagen und Mikrogliazellen, welche Makrophagenfunktionen im Gehirn ausüben, vermitteln die Freisetzung von TNF- α während experimenteller allergischer Encephalomyelitis (EAE). Werden Makrophagen stimuliert beispielsweise durch Lipopolysaccharid (LPS), erfolgt eine Sekretion von TNF- α in vitro und in vivo innerhalb von Stunden.

Eine murine Makrophagen Zell-Linie (RAW 264) wurde 30 Minuten preinkubiert in Gegenwart und in Abwesenheit von verschiedenen Konzentrationen von PDE-IV-Inhibitoren und anschließend mit LPS (10 ng/ml) stimuliert. 18 Stunden nach Stimulation wurde das Kulturmedium entfernt und die TNF-α-Freisetzung mit einem spezifischen Elisa-Test gemessen.

Der Test ist von verschiedenen Firmen erhältlich, unter anderem von der Firma British Biotechnology, Genzyme, und wird durchgeführt, wie es vom Hersteller beschrieben wird.

Die verbesserte TNF-Inhibition der neuen chiralen Methylphenyloxazolidinonderivate im Vergleich mit dem Razemat zeigt am Beispiel von 5-(3-Propoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon (Verbindung 2) die Tabelle 3:

Tabelle 3

Verbindung	IC ₅₀ [μM]
(RS)-2	0.50
<i>(R)</i> -(-)-2	0.25
(S)-(+)-2	2.50

Der Tabelle ist zu entnehmen, daß das (-)-Enantiomer doppelt so wirksam ist wie das Razemat und 10fach stärker wirksam als das (+)-Enantiomer.

Da die neuen Verbindungen der Formel I sich nicht nur durch gesteigerte Wirksamkeit auszeichnen, sondern auch durch geringe Nebenwirkungen und verminderte Toxizität, ist die Verwendung von optisch aktiven (R)-(-)-Methylphenyloxazolidinonen zur Herstellung von Arzneimitteln besonders günstig.

Die Mittel werden nach üblichen Verfahren hergestellt, indem man den Wirkstoff mit geeigneten Träger-, Hilfs- und/oder Zusatzstoffen in die Form eines pharmazeutischen Präparates bringt, das für die enterale oder parenterale Applikation geeignet ist. Die so erhaltenen Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin eingesetzt werden. Die Applikation kann oral oder sublingual als Feststoff in Form von

WO 97/15561 PCT/DE96/00259

Kapseln oder Tabletten oder als Flüssigkeit in Form von Lösungen, Suspensionen, Elexieren, Aerosolen oder Emulsionen oder rektal in Form von Suppositorien oder in Form von gegebenenfalls auch subcutan intramuskulär oder intravenös anwendbaren Injektionslösungen oder topisch oder intrathekal erfolgen. Als Hilfsstoffe für die gewünschte Arzneimittelformulierung sind die dem Fachmann bekannten inerten organischen und anorganischen Trägermaterialien geeignet wie z. B. Wasser, Gelantine, Gummmi arabicum, Milchzucker, Stärke, Magnesiumstearat, Talk, pflanzliche Öle, Polyalkylenglykole usw. Gegebenenfalls können darüber hinaus Konservierungs-, Stabilisierungs-, Netzmittel, Emulgatoren oder Salze zur Veränderung des osmotischen Druckes oder Puffer enthalten sein.

Die pharmazeutischen Präparate können in fester Form, z. B. als Tabletten, Dragees, Suppositoren, Kapseln oder in flüssiger Form, z. B. als Lösungen, Suspensionen oder Emulsionen vorliegen.

Als Trägersysteme können auch grenzflächennahe Hilfsstoffe wie Salze, Gallensäuren oder tierische oder pflanzliche Phospholipide und deren Mischungen sowie Liposome oder deren Bestandteile verwendet werden.

Für die orale Anwendung sind insbesondere Tabletten, Dragees oder Kapseln mit Talkum und/oder Kohlenwasserstoffträger oder -binder, wie z. B. Lactose, Mais- oder Kartoffelstärke, geeignet. Die Anwendung kann auch in flüssiger Form erfolgen, wie z. B. als Saft, dem gegebenenfalls Süßstoff beigefügt wird.

Die Verbindungen der Formel I werden in Dosierungen angewendet, die ausreichend sind, die TNF-Produktion auf normale oder geringere Werte herabzusetzen.

Die Dosierung der Wirkstoffe kann je nach Verabfolgungsweg, Alter und Gewicht des Patienten, Art und Schwere der zu behandelnden Erkrankung und ähnlichen Faktoren variieren. Die tägliche Dosis beträgt 0.1-25 mg, bevorzugt 0.5-5 mg, wobei die Dosis als einmal zu verabreichende Einzeldosis oder unterteilt in zwei oder mehreren Tagesdosen gegeben werden kann.

Soweit die Herstellung der Ausgangsverbindungen nicht beschrieben wird, sind diese aus den genannten Publikationen bekannt oder analog zu bekannten Verbindungen oder hier beschriebenen Verfahren herstellbar.

Die nachfolgenden Beispiele sollen das erfindungsgemäße Verfahren erläutern.

7

Ausgangsverbindungen:

(R,S)-2-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-1-propylamin

16.9 g 3-Cyclopentyloxy-4-methoxy-acetophenon werden unter Erwärmen in 12.5 ml Trimethylsilylcyanid gelöst. Nach Zugabe von 700 mg Zinkiodid tritt eine starke Wärmetönung auf; danach wird auf 20 °C abgekühlt und 30 Minuten unter Stickstoff gerührt. Die Reaktionsmischung wird mit 100 ml Tetrahydrofuran versetzt und innerhalb von 20 Minuten in eine Lösung von 4.4 g Lithiumalanat in 100 ml Tetrahydrofuran getropft. Nach weiteren 30 Minuten werden 100 ml einer gesättigten Kaliumnatriumtartrat-Lösung vorsichtig hinzugegeben. Es bildet sich eine breiartige Masse, von der sich die Tetrahydrofuranphase abdekantieren läßt. Der breiige Rückstand wird siebenmal mit je 100 ml Diethylether extrahiert, die Extrakte werden zusammen mit der Tetrahydrofuranphase im Vakuum eingedampft. Der Rückstand wird in 300 ml Ethylacetat gelöst und dreimal mit je 50 ml 2 n Chlorwasserstoffsäure ausgezogen. Die vereinigten sauren Extrakte werden mit 4 n Natronlauge auf ph 13 eingestellt und sechsmal mit je 100 ml Diethylether extrahiert. Die Etherauszüge werden über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Man erhält als Rückstand 16.4 g (R,S)-2-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-1-propylamin mit einem Schmelzpunkt von 82 °C.

(R,S)-5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon

Eine Lösung von 16.4 g (R,S)-2-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-1-propylamin in 150 ml Tetrahydrofuran wird mit 10.2 g N,N'-Carbonyldiimidazol versetzt und 3 Stunden beim Raumtemperatur gerührt. Das Reaktionsgemisch wird im Vakuum eingedampft, der Rückstand wird in 500 ml Ethylacetat gelöst und die Lösung zweimal mit je 50 ml 2 N Chlorwasserstoffsäure und anschließend mit Wasser gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingedampft. Als Rückstand erhält man 17.7 g (R,S)-5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon. Schmelzpunkt 83.5 °C.

(R,S)-2-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-2-hydroxy-1-propylamin

Eine Mischung von 30 g 4-Methoxy-3-propoxy-acetophenon und 25 ml Trimethylsilylcyanid wird mit 1.4 g Zinkiodid versetzt und 4 Stunden auf 110 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen wird das Reaktionsgemisch mit 200 ml Tetrahydrofuran verdünnt, tropfenweise mit einer Suspension von 8.0 g Lithiumalanat in 200 ml Tetrahydrofuran versetzt und eine Stunde zum Sieden erhitzt. Nach dem Abkühlen auf 4 °C wird mit 750 ml Diethylether verdünnt und die Mischung anschließend über einen Zeitraum von 45 Minuten vorsichtig mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung bis zum Abscheiden von festem Aluminiumhydroxid versetzt. Die organische Phase wird abgetrennt und das zurückbleibende anorganische Material mit 1000 ml Diethylether gewaschen. Die vereinigten organischen Phasen werden im Vakuum eingedampft, der Rückstand in Dichlormethan aufgenommen und viermal mit je 80 ml wässriger 2 N Chlorwasserstoffsäure extrahiert. Die vereinigten sauren wässrigen Phasen werden mit wässriger 5 N Natriumhydroxidlösung auf pH 10 gebracht und nach Sättigung mit Natriumchlorid wiederholt mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Man erhält als Rückstand 25.0 g (R,S)-2-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-2-hydroxy-1-propylamin mit einem Schmelzpunkt von 90 °C.

(R,S)-5-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon

Eine Lösung von 24.0 g (R,S)-2-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-2-hydroxy-1-propylamin in 260 ml Tetrahydrofuran wird unter Eiskühlung mit 19.4 g N,N'-Carbonyldiimdazol versetzt und anschließend 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösemittel wird im Vakuum verdampft, der Rückstand wird in 300 ml Ethylacetat gelöst und die Lösung dreimal mit je 50 ml wässriger 1 N Chlorwasserstoffsäure gewaschen. Anschließend wird die organische Phase mit Natriumhydrogencarbonat- sowie mit Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der ölige Rückstand von 28 g wird durch Chromatographie an einer Kieselgelsäule, mit einem Hexan-Ethylacetat-Gemisch als Eluant, gereinigt. Es resultieren 24.5 g (R,S)-5-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon. Schmelzpunkt 71 °C.

(R,S)-2-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-1-propylamin

Eine Mischung von 28 g 3-Ethoxy-4-methoxy-acetophenon und 25 ml Trimethylsilylcyanid wird mit 1.4 g Zinkiodid versetzt und 4 Stunden auf 100 °C erhitzt. Nach dem Abkühlen wird das Reaktionsgemisch mit 200 ml Tetrahydrofuran verdünnt, tropfenweise mit einer Suspension von 8.0 g Lithiumalanat in 200 ml Tetrahydrofuran versetzt und eine Stunde zum Sieden erhitzt. Nach dem Abkühlen auf 4 °C wird mit 750 ml Diethylether verdünnt und die Mischung anschließend über einen Zeitraum von 45 Minuten vorsichtig mit gesättigter Natriumhydrogencarbonatlösung bis zum Abscheiden von Aluminiumhydroxid versetzt. Die organische Phase wird abgetrennt und das zurückbleibende anorganische Material mit 1000 ml Diethylether gewaschen. Die vereinigten organischen Phasen werden im Vakuum eingedampft, der Rückstand in Dichlormethan aufgenommen

9

und viermal mit je 80 ml wässriger 2 N Chlorwasserstoffsäure extrahiert. Die vereinigten sauren wässrigen Phasen werden mit wässriger 5 N Natriumhydroxidlösung auf pH 10 gebracht und nach Sättigung mit Natriumchlorid wiederholt mit Ethylacetat extrahiert. Die vereinigten Extrakte werden über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Man erhält als Rückstand 26.1 g (R,S)-2-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-1-propylamin mit einem Schmelzpunkt von 88 °C.

(R,S)-5-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon

Eine Lösung von 11.2 g (R,S)-2-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-2-hydroxy-1-propylamin in 130 ml Tetrahydrofuran wird unter Eiskühlung mit 9.7 g N,N'-Carbonyldiimdazol versetzt und anschließend 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Das Lösemittel wird im Vakuum verdampft, der Rückstand wird in 200 ml Ethylacetat gelöst und die Lösung zweimal mit je 50 ml wässriger 1 N Chlorwasserstoffsäure gewaschen. Anschließend wird die organische Phase mit Natriumhydrogencarbonat- und Natriumchloridlösung gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und im Vakuum eingedampft. Der ölige Rückstand von 12 g wird durch Chromatographie an einer Kieselgelsäule, mit einem Hexan-Ethylacetat-Gemisch als Eluant, gereinigt. Es resultieren 9.6 g (R,S)-5-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon. Schmelzpunkt 102 °C.

Beispiel 1

Darstellung und Trennung der diastereomeren Allophanate

17.7 g (R,S)-5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon werden in 240 ml Toluol gelöst. Nach Zugabe von 9 ml Triethylamin und 12.8 g (R)-1-(1-Naphthyl)-ethylisocyanat wird die Reaktionslösung 17 Stunden unter Stickstoff zum Sieden erhitzt und anschließend im Vakuum eingedampft. Der Rückstand von 31.1. g wird an einer Silicagelsäule (Kromasil, 10 μ m) mit einem Hexan-Diethylether-Gemisch (6:4) chromatographiert. Es werden 11.5 g N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(R)-5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbonsäureamid, Schmelzpunkt 124 °C, [α]_D = -8° (CHCl₃). sowie 13.5 g N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(S)-5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbonsäureamid, ölig, [α]_D = -41° (CHCl₃), eluiert.

(R)-(-)-5-(3-Cyclopentyl xy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxaz lidin n

Eine Lösung von 11.0 g N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(R)-5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbonsäureamid in 230 ml Tetrahydrofuran wird unter Eiskühlung und in einer Stickstoffatmosphäre mit 2.3 g Kaliumethylat versetzt und 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 700 ml Ethylacetat wird zweimal mit je 50 ml 2 n Chlorwasserstoffsäure und anschließend mit Wasser gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingedampft. Das Rohprodukt von 12.3 g wird an einer Silicagelsäule (Kromasil, 10 μ m) mit einem Ethylacetat-Hexan-Gemisch (3:7) chromatographiert. Es werden 6.68 g eluiert und aus Hexan-Dichlormethan umkristallisiert. Ausbeute: 6.23 g (R)-(-)-5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon. Schmelzpunkt 84 °C. [α]_D = -41° (CHCl₃).

$(S)\hbox{-}(+)\hbox{-}5\hbox{-}(3\hbox{-}Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl})\hbox{-}5\hbox{-}methyl\hbox{-}2\hbox{-}oxazolidinon$

Eine Lösung von 490 mg N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(S)-5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbonsäureamid in 10 ml Tetrahydrofuran wird in einer Stickstoffatmosphäre mit 90 mg Kaliumethylat versetzt und eine Stunde bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 50 ml Ethylacetat wird zweimal mit je 10 ml 2 n Chlorwasserstoffsäure und anschließend mit Wasser gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingedampft. Das Rohprodukt von 470 mg wird an einer Silicagelsäule (Kromasil, 10 µm) mit einem Ethylacetat-Hexan-Gemisch (3:7) chromatographiert. Es werden 260 mg kristallines (S)-(+)-5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon eluiert. Schmelzpunkt 80 °C. [α]_D = +38° (CHCl₃).

Beispiel 2

Darstellung und Trennung der diastereomeren Allophanate

14.6 g (R,S)-5-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon werden in 200 ml Toluol gelöst. Nach Zugabe von 7.7 ml Triethylamin und 10.0 g (R)-1-(1-Naphthyl)-ethylisocyanat wird die Reaktionslösung 16 Stunden unter Stickstoff zum Sieden erhitzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird im Vakuum eingedampft, der Rückstand in Ethylacetat gelöst, feste Bestandteile werden abfiltiert und die Lösung im Vakuum konzentriert. Der Rückstand wird an einer Silicagelsäule (Kromasil, 10 µm) mit einem Ethylacetat-Hexan-Gemisch (3:7) chromatographiert. Es werden 10.9 g eluiert. Nach Rekristallisieren aus Ethylacetat-Hexan erhält man 7.0 g N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(R)-

11

5-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbonsäureamid. Schmelzpunkt 106 °C. $[\alpha]_D = -9^\circ$ (CHCl₃). Weiterhin werden 12.4 g N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(S)-5-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbonsäureamid als Öl eluiert. $[\alpha]_D = -43^\circ$ (CHCl₃).

(R)-(-)-5-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon

Unter Eiskühlung wird eine Lösung von 10.0 g N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(R)-5-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbonsäureamid in 200 ml Tetrahydrofuran mit 2.3 g Kaliumethylat versetzt und anschließend bei Raumtemperatur 1.5 Stunden gerührt. Nach Zugabe von 400 ml Ethylacetat wird zweimal mit je 50 ml 2 N Chlorwasserstoffsäure und anschließend mit Wasser gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingedampft. Das Rohprodukt von 8.3 g wird mit einer Mischung aus Ethylacetat und Hexan als Eluant an einer Silicagelsäule chromatographiert. Man erhält 5.3 g (R)-(-)-5-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon, das aus einem Ethylacetat-Hexan-Gemisch umkristallisiert wird. Ausbeute: 4.5 g. Schmelzpunkt 93 °C. $[\alpha]_D = -48^\circ$ (CHCl₃).

(S)-(+)-5-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon

Unter Eiskühlung wird eine Lösung von 13.8 g N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(S)-5-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbonsäureamid in 200 ml Tetrahydrofuran mit 4.8 g Kaliumethylat versetzt und anschließend bei Raumtemperatur 16 Stunden gerührt. Nach Zugabe von 400 ml Ethylacetat wird zweimal mit je 50 ml 2 N Chlorwasserstoffsäure und anschließend mit Wasser gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingedampft. Das Rohprodukt von 16.5 g wird mit einer Mischung aus Ethylacetat und Hexan als Eluant an einer Silicagelsäule chromatographiert. Man erhält 8.3 g (S)-(+)-5-(4-Methoxy-3-propoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon. Nach Kristallisation aus Hexan-Ethylacetat verbleiben 6.4 g. Schmelzpunkt 94 °C. $[\alpha]_D = +45$ ° (CHCl₃).

Beispiel 3

Darstellung und Trennung der diastereomeren Allophanate

5.9 g (R,S)-5-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon werden in 90 ml Toluol gelöst. Nach Zugabe von 3.3 ml Triethylamin und 4.8 g (R)-1-(1-Naphthyl)-

ethylisocyanat wird die Reaktionslösung 25 Stunden unter Stickstoff zum Sieden erhitzt. Nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wird im Vakuum eingedampft, der Rückstand in Ethylacetat gelöst, feste Bestandteile werden abfiltiert und die Lösung im Vakuum konzentriert. Der Rückstand wird an einer Silicagelsäule (Kromasil, 10 μ m) mit einem Ethylacetat-Hexan-Gemisch (3:7) chromatographiert. Es werden 4.55 g N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(R)-5-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbon-säureamid eluiert. Schmelzpunkt 112 °C. [α]_D = -12° (CHCl₃). Weiterhin werden 4.4 g N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(S)-5-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbonsäureamid als Öl eluiert. [α]_D = -39° (CHCl₃).

(R)-(-)-5-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon

Unter Eiskühlung wird eine Lösung von 7.3 g N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(R)-5-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbonsäureamid in 100 ml Tetrahydrofuran mit 1.8 g Kaliumethylat versetzt und anschließend bei Raumtemperatur 30 Minuten gerührt. Nach Zugabe von 300 ml Ethylacetat wird zweimal mit je 50 ml 2 n Chlorwasserstoffsäure und anschließend mit Wasser gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingedampft. Das Rohprodukt wird mit einer Mischung aus Ethylacetat und Hexan als Eluant an einer Silicagelsäule chromatographiert. Man erhält 3.8 g (R)-(-)-5-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon. Nach dem Umkristallisieren aus Hexan-Ethylacetat verbleiben 3.1 g. Schmelzpunkt 87 °C. [α]_D = -51° (CHCl₃).

(S)-(+)-5-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon

Unter Eiskühlung wird eine Lösung von 10.1 g N-[(R)-1-(1-Naphthyl)ethyl]-(S)-5-(3-ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon-3-carbonsäureamid in 200 ml Tetrahydrofuran mit 3.6 g Kaliumethylat versetzt und anschließend 16 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Nach Zugabe von 400 ml Ethylacetat wird zweimal mit je 50 ml 2 N Chlorwasserstoffsäure und anschließend mit Wasser gewaschen, getrocknet und im Vakuum eingedampft. Das Rohprodukt von 11.5 g wird mit einer Mischung aus Ethylacetat und Hexan als Eluant an einer Silicagelsäule chromatographiert. Man erhält 5.5 g (S)-(+)-5-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon. Nach Umkristallisation aus Hexan-Ethylacetat verbleiben 4.1 g. Schmelzpunkt 85 °C. $[\alpha]_D = +49^\circ$ (CHCl₃).

Beispiel 4

Trennung der Diastereomeren von (R,S)-5-(3-Benzyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon

3 g (R,S)-5-(3-Benzyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon – analog hergestellt wie (R,S)-5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon – werden an einer Chiraphersäule (25 μ m) in einer Procrom-Anlage mit einem Hexan-Dioxan-Gemisch chromatographiert. Es werden 1.2 g (S)-(+)-5-(3-Benzyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon, Schmelzpunkt 116.8 °C, $[\alpha]_D = +38.9$ ° (CHCl₃), sowie 1.1 g (R)-(-)-5-(3-Benzyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon, Schmelzpunkt 116.7 °C, $[\alpha]_D = +38.4$ ° (CHCl₃) eluiert.

(R)-(-)-5-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon

1.1 g (R)-(-)-5-(3-Benzyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon werden in 40 ml Ethylacetat gelöst und mit 100 mg Palladium/Kohle 10% ig versetzt. Es wird bis zur Beendigung der Wasserstoffaufnahme hydriert. Nach Filtration über Kieselgel und Eindampfen im Vakuum erhält man 750 mg (R)-(-)-5-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon, Schmelzpunkt 141.6 °C. $[\alpha]_D = -28.2^\circ$ (CHCl₃).

(R)-(-)-5-(3-Cyclobutyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon

Eine Lösung von 80 mg (R)-(-)-5-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon werden in 1 ml Dimethylformamid wird mit 25 mg Natriumhydrid (55 – 65%ig) versetzt und 15 Minuten bei 60 °C gerührt. Nach dem Abkühlen wird 0.04 ml Bromcyclobutan zugetropft und 2 Stunden bei 110 °C gerührt. Das Reaktionsgemisch wird im Ölvacuum am Kugelrohr zur Trockne eingeengt. Der Rückstand wird durch Chromatographie an einer Kieselgelsäule, mit einem Hexan-Ethylacetat-Gemisch als Eluant gereinigt. Es resultieren 52 mg (R)-(-)-5-(3-Cyclobutyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon, Schmelzpunkt 132.5 °C. [α]_D = -38.6° (CHCl₃).

14

Beispiel 5

(R)-(-)-5-(3-Isobutenyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon

Eine Lösung von 710 mg (R)-(-)-5-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon in 30 ml Ethanol wird nacheinander mit 658 mg Kaliumcarbonat und 0.48 ml Methallychlorid versetzt. Nach 15 Stunden Rühren bei 70 °C wird filtriert und die Lösung im Vakuum eingedampft. Der ölige Rückstand wird durch Chromatographie an einer Kieselgelsäule mit einem Hexan-Ethyl-acetat-Gemisch als Eluant gereinigt. Es resultieren 620 mg (R)-(-)-5-(3-Isobutenyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon, ölig. $[\alpha]_D = -24.3^\circ$.

Beispiel 6

$(R)\hbox{-}(-)\hbox{-}5\hbox{-}(3\hbox{-}Isobutyloxy-4\hbox{-}methoxyphenyl})\hbox{-}5\hbox{-}methyl\hbox{-}2\hbox{-}oxazolidinon$

360 mg (R)-(-)-5-(3-Isobutenyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon werden in 10 ml Ethylacetat gelöst und mit 50 mg Palladium/Kohle (10%ig) versetzt. Es wird bis zur Beendigung der Wasserstoffaufnahme hydriert. Nach Filtration über Kieselgur und Eindampfen im Vakuum erhält man einen öligen Rückstand. Das Rohprodukt wird durch Chromatographie an einer Kieselgelsäule, mit einem Hexan-Aceton-Gemisch als Eluant, gereinigt. Es resultieren 186 mg (R)-(-)-5-(3-Isobutyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon, Schmelzpunkt 93.7 °C $[\alpha]_D = -24.7$ °.

Patentansprüche

1. (R)-(-)-Methylphenyloxazolidinon-Derivate der Formel I,

$$CH_3O \longrightarrow H_3C \longrightarrow O \\ NH \longrightarrow O$$

worin

R einen Kohlenwasserstoffrest mit bis zu 5 C-Atomen bedeutet.

- (R)-(-)-5-(3-Cyclopentyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon
 (R)-(-)-5-(3-Ethoxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon
 (R)-(-)-5-(4-Methoxyphenyl-3-propoxy)-5-methyl-2-oxazolidinon
 - (R)-(-)-5-(3-Cyclobutyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon
 - (R)-(-)-5-(3-Isobutenyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon
 - (R)-(-)-5-(3-Isobutyloxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon nach Anspruch 1.
- 3. Arzneimittel enthaltend eine Verbindung nach Anspruch 1 oder 2.
- 4. Verwendung der Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von Krankheiten, die durch die Aktivierung des Tumornekrosefaktors vermittelt werden.
- 5. Verwendung der Verbindungen nach Anspruch 1 oder 2 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung Multipler Sklerose.
- 6. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß man deren Racemat mit einem optisch aktiven Hilfsstoff in das Diastereomerengemisch überführt und anschließend den optisch aktiven Hilfsstoff abtrennt.
- 7. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß man deren Racemat an chiralen Säulen chromatographiert.

8. Verfahren zur Herstellung der Verbindungen nach Anspruch 1 dadurch gekennzeichnet, daß man (R)-(-)-5-(3-Hydroxy-4-methoxyphenyl)-5-methyl-2-oxazolidinon verethert und gewünschtenfalls anschließend R in der Bedeutung Alkenyl reduziert.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inti onal Application No PCT/DE 96/00259

			PCT/DE 30/00E33
A. CLASSII IPC 6	FICATION OF SUBJECT MATTER C07D263/24 A61K31/42		
According to	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	ation and IPC	
	SEARCHED		
IPC 6	ocumentation searched (classification system followed by classification CO7D A61K		
	ion searched other than minimum documentation to the extent that su		
Electronic d	ata base committed during the international search (name of data base	and, where practical	, search terms used)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 122, no. 27 March 1995 Columbus, Ohio, US; abstract no. 151229v, SCHNEIDER ET AL: "Discriminative properties of the stereoisimers or phosphodiesterase inhibitor rolip page 64; column 2; XP002005537 see abstract & PHARMACOL BIOCEM BEHAV., vol. 50, no. 2, 1995, pages 211-217,	stimulus f the	1-8
X Fur	ther documents are listed in the continuation of box C.	X Patent fami	ly members are listed in annex.
'A' docum 'E' earlier filing 'L' docum which citals 'O' docum other 'P' docum later	ment defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance or document but published on or after the international date of the may throw doubts on priority daim(s) or his cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified) ment referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	To later document or priority date cited to underst inwellers invested to considerate of pacament be considerated or pacament of pacament be considerated to coments, such coments, such coments, such coments are document mem	published after the international filing date and not in conflict with the application but and the principle or theory underlying the relevance; the claimed invention idered novel or cannot be considered to nave step when the document is taken alone recular relevance; the claimed invention idered to involve an inventive step when the mained with one or more other such documentation being obvious to a person stilled ber of the same patent family
	14 June 1996		0 9. 07. 96
Name and	i mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Authorized offic	

. 1



Inter. sal Application No
PCT/DE 96/00259

CICarrie	DOCUMENT CONTINUES TO THE CONTINUES OF T	PC1/DE 96/00259		
C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No.				
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 113, no. 17, 22 October 1990 Columbus, Ohio, US; abstract no. 145263z, SCHMIECHEN: "Close correlation between behavioral response and binding in vivo for inhibitors of the rolipram-sensitive phosphodiesterase" page 62; column 2; XP002005538	1-8		
A	see abstract & PSYCHOPHARMACOLOGY, vol. 102, no. 1, 1990, pages 17-20,			
A	US,A,4 186 129 (HUTH) 29 January 1980 cited in the application see claim 1	1-8		
A	WO,A,86 02268 (SCHERING AG) 24 April 1986 cited in the application see claim 1	1-8		
A	EP,A,O 270 482 (SCHERING AG) 8 June 1988 cited in the application see claim 1	1-8		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inte mai Application No PCT/DE 96/00259

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
US-A-4186129	29-01-80	DE-A- 2655369	08-06-78
A3-W-4100163		AT-B- 357529	10-07-80
		AU-B- 519994	07-01-82
		AU-B- 3117577	07-06-79
		BE-A- 861451	02-06-78
		CA-A- 1097657	17-03-81
		CH-A- 635578	15-04-83
		FR-A.B 2372814	30-06-78
		GB-A- 1588639	29-04-81
		JP-C- 1385250	26-06-87
		JP-A- 53082777	21-07-78
		JP-B- 61054792	25-11-86
		LU-A- 78616	20-04-78
		NL-A- 7713153	06-06-78
		SE-B- 441446	07-10-85
		SE-A- 7713635	04-06-78
		SU-A- 888821	07-12-81
WO-A-8602268	24-04-86	DE-A- 3438839	24-04-86
40-V-000FF00	2, 5, 55	AU-B- 4765390	
		AU-B- 5095885	
		EP-A,B 0198919	
		JP-A- 7061978	
		JP-B- 7042229	
		JP-T- 62501289	21-05-87
EP-A-270482	08-06-88	DE-A- 3639225	
CY-M-6/0406	00-00-00	AU-B- 593694	15-02-90
		AU-B- 8114387	19-05-88
		CA-A- 1306197	
		DE-D- 3787954	02-12-93
		ES-T- 2060600	
		JP-A- 6318353	
		US-A- 482483	3 25-04-89

Inten tales Aktenzeichen
PCT/DE 96/00259

A. KLASSII IPK 6	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C070263/24 A61K31/42		
Nach der Int	ernationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klass	ifikation und der IPK	
R. RECHE	RCHIERTE GEBIETE		
Recherchierte IPK 6	er Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole CO7D A61K		
	e aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, sowe		
Während der	r internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Nam	ne der Datenbank und evil. verwendete S	ecnoegrine)
C. ALS WE	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		- 1 N-
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 122, no. 27.März 1995 Columbus, Ohio, US; abstract no. 151229v, SCHNEIDER ET AL: *Discriminative properties of the stereoisimers of phosphodiesterase inhibitor rolipmatically Seite 64; Spalte 2; XP002005537 siehe Zusammenfassung & PHARMACOL BIOCEM BEHAV., Bd. 50, Nr. 2, 1995, Seiten 211-217,	stimulus the	1-8
	citere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C 211	X Siehe Anhang Patentfamilie	
* Besonder 'A' Verö aber 'E' ältere Anm 'L' Verö; schei ande soll (ausg 'O' Verö eine 'P' Verö dem Datum de	fendichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist is Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen seldedahum veröffendicht worden ist (fendichung, die geeignet ist, einem Prioritänsanspruch zweifelhaft ersinen zu lassen, oder durch die das Veröffendlichungsdahum einer ern im Recherchenbericht genannten Veröffendlichung belegt werden oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie eführt) ffendlichung, die nich auf eine mindliche Offenbarung, Bematzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ffendlichung, die vor dem internationalen Anmeldedahum, aber nach beanspruchten Prioritänstatum veröffendlicht worden ist	T Spätere Veröffentlichung, die nach der oder dem Priontätudatum veröffentlich Anneldung nicht kollhölert, sondern in Erfindung zugrundeliegenden Prinzip Theorie angegeben ist X' Veröffentlichung von besonderer Bede tann allein aufgrund dieser Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit berühend betr Y' Veröffentlichung von besonderer Bede kann nicht als auf erfinderischer Tätig werden, wenn die Veröffentlichung in Veröffentlichungen dieser Kategone i diese Verbindung für einen Fachmann '&' Veröffentlichung, die Mitglied derselt Absendedatum des internationalen Ro	au sum/verständnis des der coder der ihr zugrundeliegenden eichung nicht als neu oder auf achtet werden emmg die beanspruchte Erfindur jeeit beruhend betrachtet at einer oder mehreren anderen in Verbindung gebracht wird und in naheliegend ist ben Patentfamilie ist
	14. Juni 1996 d Postanschrift der Internationale Recherchenbehörde	Bevollmüchtigter Bediensteter	
Name un	Postanschrift der Internationale Recherchentenden Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Td. (+31-70) 340-3040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016	Gettins, M	

. 1

/Forteet	ne) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	PCI/DE :	36/00259
ategorie'	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommer	nden Teile	Betr. Anspruch Nr.
	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 113, no. 17, 22.0ktober 1990 Columbus, Ohio, US; abstract no. 145263z, SCHMIECHEN: "Close correlation between behavioral response and binding in vivo for inhibitors of the rolipram-sensitive phosphodiesterase" Seite 62; Spalte 2; XP002005538	-	1-8
A	siehe Zusammenfassung & PSYCHOPHARMACOLOGY, Bd. 102, Nr. 1, 1990, Seiten 17-20,		
A	US,A,4 186 129 (HUTH) 29.Januar 1980 in der Anmeldung erwähnt siehe Anspruch 1		1-8
A	WO,A,86 02268 (SCHERING AG) 24.April 1986 in der Anmeldung erwähnt siehe Anspruch l		1-8
	EP,A,O 270 482 (SCHERING AG) 8.Juni 1988 in der Anmeldung erwähnt siehe Anspruch 1		1-8

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1972)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Inter. nales Aktenzeichen
PCT/DE 96/00259

Im Recherchenbericht ngeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
US-A-4186129	29-01-80	DE-A- 265536	
		AT-B- 35752	
		AU-B- 51999	
		AU-B- 311757	
		BE-A- 86145	
		CA-A- 109765	
		CH-A- 63557	
		FR-A,B 237281	
		GB-A- 158863	39 29-04-81
		JP-C- 13852!	
		JP-A- 5308277	
		JP-B- 6105479	
		LU-A- 7863	
		NL-A- 77131	
		SE-B- 4414	
		SE-A- 77136	
		SU-A- 8888	21 07-12-81
WO-A-8602268	24-04-86	DE-A- 34388	
		AU-B- 47653	
		AU-B- 50958	
		EP-A,B 01989	
		JP-A- 70619	
		JP-B- 70422	
		JP-T- 625012	89 21-05-87
EP-A-270482	08-06-88	DE-A- 36392	
_		AU-B- 5936	
		AU-B- 81143	
		CA-A- 13061	
		DE-D- 37879	
		ES-T- 20606	
		JP-A- 631835	
		US-A- 48248	38 25-04-89